

XEDEN INIETTABILE, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per cani, gatti.

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

XEDEN INIETTABILE, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per cani, gatti.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

20/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetem SPA

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.